(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



- | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 |

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. September 2005 (15.09.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/085138\ A1$

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C01G 33/00, 35/00, 1/02, C01B 21/082, C04B 35/495, H01M 10/40, 6/18, 8/12, H01B 1/12
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/002255
- (22) Internationales Anmeldedatum:

3. März 2005 (03.03.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

- (26) Veröffentlichungssprache:
 - che: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität:

10 2004 010 892.7 6. März 2004 (06.03.2004) DE PCT/EP2005/000809

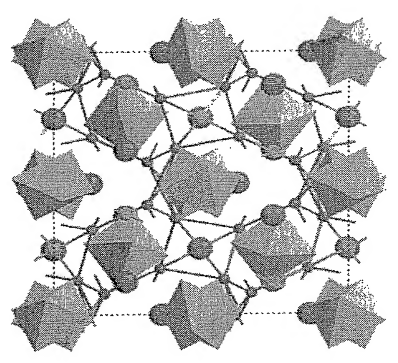
27. Januar 2005 (27.01.2005) EP

- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: WEPPNER, Werner [DE/DE]; Baaber Weg 12, 24226 Heikendorf (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): THANGADURAI, Venkataraman [IN/DE]; Elizabethstr. 28, 24143 Kiel (DE).
- (74) Anwälte: BÖHM, Brigitte usw.; Weickmann & Weickmann, Postfach 860 820, 81635 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: CHEMICALLY STABLE SOLID LITHIUM ION CONDUCTORS
- (54) Bezeichnung: CHEMISCH STABILER FESTER LITHIUMIONENLEITER



(57) Abstract: The invention relates to chemically stable solid lithium ion conductors, to a method for the production thereof and to the use thereof in batteries, accumulators, supercaps and electrochromical devices.

WO 2005/085138 A1



(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität einer früheren Anmeldung zu beanspruchen (Regel 4.17 Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten
- Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255

Chemisch stabiler fester Lithiumionenleiter

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft chemisch stabile feste Ionenleiter, insbesondere Lithiumionenleiter, Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung in Batterien, Akkumulatoren und elektrochromen Vorrichtungen.

5

10

15

20

25

30

Mobile Energiespeicher mit hohen Energiedichten (und hohen Leistungdichten) werden für eine Vielzahl technischer Geräte benötigt, allen voran für Mobiltelefone und tragbare Computer (z.B. Notebooks). Von herausragender Bedeutung sind dabei wiederaufladbare chemische Energiespeicher, insbesondere Sekundärbatterien und Superkondensatoren.

Die bislang höchsten Energiedichten im Bereich von 0,2 bis 0,4 Wh/cm³ werden heute kommerziell mit sogenannten Lithiumionenbatterien realisiert. Diese bestehen meist aus einem flüssigen organischen Lösungsmittel (z.B. EC/DEC) mit Lithium-Salz (z.B. LiPF₆), einer Anode aus Graphit mit interkaliertem Lithium und einer Kathode aus Lithiumkobaltoxid, wobei das Kobalt auch teilweise oder vollständig durch Nickel oder Mangan ersetzt sein kann.

Bekanntlich ist die Lebensdauer solcher Lithiumionenbatterien recht begrenzt, sodass sie oft noch während der Lebensdauer des zu versorgenden Gerätes ersetzt werden müssen. Zudem ist die Ersatzbeschaffung gemeinhin teuer und die Entsorgung der Altbatterien problematisch, da einige der Inhaltsstoffe nicht umweltverträglich sind.

Im Betrieb erweisen sich die Batterien nach dem Stand der Technik in vielen Anwendungen als nicht ausreichend leistungsfähig (z.B. Offline-Betrieb eines Notebooks max. für wenige Stunden). Für den Einsatz von Elektroden,

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255 - 2 -

die höhere Spannungen ermöglichen, beispielsweise 5 V oder mehr, sind die Batterien chemisch instabil; die organischen Elektrolytbestandteile beginnen sich bei Spannungen über 2,5 V zu zersetzen. Der flüssige Elektrolyt stellt ohnehin ein Sicherheitsproblem dar: neben Auslauf-, Brandund Explosionsgefahr ist auch das Wachstum von Dendriten möglich, was zu einer hohen Selbstentladung und Erhitzung führen kann.

5

10

15

20

25

30

Für einige technische Zielsetzungen sind Flüssigelektrolytbatterien grundsätzlich nachteilig, weil sie stets eine Mindestdicke besitzen müssen und somit als dünne Energiespeicher, z.B. auf Chipkarten, nur beschränkt einsetzbar sind.

Auch feste Lithiumionenleiter, wie etwa Li_{2,9}PO_{3,3}N_{0,46} (Li_{3-x}PO_{4-y}N_y, LIPON) sind bekannt und im Labormaßstab in Dünnschichtbatterien verwendet worden. Allerdings besitzen diese Materialien allgemein eine deutlich geringere Lithiumleitfähigkeit als Füssigelektrolyte. Feste Lithiumionenleiter mit den besten Ionenleitfähigkeiten sind Li₃N und Li-ß-alumina. Beide Verbindungen sind sehr empfindlich gegenüber Wasser (Feuchte). Li₃N zersetzt sich schon bei einer Spannung von 0,445 V bei Raumtemperatur; Li-ß-alumina ist chemisch nicht stabil.

In der Arbeit von Thangadurai et al. "Novel fast lithium ion conduction in garnet-type Li₅La₃M₂O₁₂ (M = Nb, Ta)" (J. Am. Ceram. Soc. 86, 437 – 440, 2003) wurden Lithiumionenleiter mit granatartiger Struktur vorgestellt.

Bei Granaten handelt es sich um Orthosilikate der allgemeinen Zusammensetzung $A_3B_2(SiO_4)_3$, wobei A und B achtfach bzw. sechsfach koordinierte Kationenstellen darstellen. Die einzelnen SiO_4 -Tetraeder sind miteinander durch ionische Bindungen mit den interstitiellen B-Kationen verbunden.

Die Verbindungen der Formel Li₅La₃M₂O₁₂ (M = Nb, Ta) weisen eine granatartige Struktur auf. Sie kristallisieren in einer kubischen Symmetrie mit

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255 - 3 -

der Gitterkonstante a = 12,797 Å bzw. 12,804 Å für die entsprechende Verbindung mit M = Nb bzw. Ta. Verglichen mit der idealen Granatstruktur liegt ein Überschuss von 16 Lithiumionen pro Formeleinheit vor. Die La3+und M5+-lonen besetzen die achtfach bzw. sechsfach koordinierten Stellen, während Lithiumionen Positionen mit sechsfacher Koordination einnehmen. Die Ähnlichkeit zwischen der idealen Granatstruktur und Li₅La₃M₂O₁₂ liegt darin, dass Alkali/Seltenerdmetall-lonen die dodekaedrischen (achtfachen) Koordinationsstellen besetzen und M-Atome die sechsfach koordinierten Positionen besetzen. Der Hauptunterschied der Strukturen liegt darin, dass in der idealen Granatstruktur Si die Position mit vierfacher Sauerstoff-Koordination einnimmt, wohingegen in dem granatartigen Li₅La₃M₂O₁₂ Li die stark verzerrten oktaedrischen Positionen besetzt. Die granatartige Struktur weist zwei Typen von LiO6-Oktaedern auf; von diesen ist Li(I)O6 stärker verzerrt als Li(II)O₆. MO₆-Oktaeder sind kubisch von sechs LiO₆-Oktadern und zwei Lithium-Leerstellen umgeben. Die Leerstellen sind entlang der Achsen zwischen den benachbarten MO₆-Oktaedern angeordnet.

5

10

15

20

25

30

Die granatartigen Li₅La₃M₂O₁₂-Verbindungen weisen eine merkliche Lithiumionenleitfähigkeit auf. Insbesondere wurde an der Tantal-haltigen Verbindung Li₅La₃Ta₂O₁₂ gezeigt, dass Volumen- und Korngrenzenleitfähigkeit bei der granatartigen Struktur dazu tendieren, in vergleichbarer Größenordnung zu liegen. Die totale Leitfähigkeit liegt damit außerordentlich hoch, sogar über der von Li-ß-alumina oder von Li₉AlSiO₈, jedoch immer noch deutlich unter den Leitfähigkeiten von LISICON oder Li₃N.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es nun, verbesserte feste lonenleiter bereitzustellen, die eine hohe lonenleitfähigkeit, eine geringe elektronische Leitfähigkeit und eine hohe chemische Stabilität aufweisen. Insbesondere lag der Erfindung die Aufgabe zugrunde, verbesserte Lithiumionenleiter bereitzustellen.

Es wurde gefunden, dass die Materialien mit granatartiger Struktur eine

überraschend hohe ionische Leitfähigkeit aufweisen. Die neuartigen festen Ionenleiter sind formal von den bereits bekannten granatartigen Strukturen der Zusammensetzung Li₅La₃M₂O₁₂ abgeleitet. Überraschenderweise ergeben sich aus dieser Verbindung durch aliovalente Substitution granatartige Strukturen mit deutlich verbesserter Ionenleitfähigkeit.

5

10

15

20

25

Unter "aliovalenter Substitution" versteht man die Substitution eines Ions durch ein Ion einer anderen Oxidationsstufe, wobei die daraufhin erforderliche Ladungskompensation durch Kationenleerstellen, Anionenleerstellen, interstitielle Kationen und/oder interstitielle Anionen erfolgen kann.

Substitutionen ausgehend bekannten Durch aliovalente von den granatartigen Strukturen Li₅La₃M₂O₁₂ kann erfindungsgemäß Konnektivität des Netzwerkes erhöht und die Anzahl an verfügbaren Leerstellen variiert werden. Dabei werden bevorzugt die La3+-Stellen aliovalent substituiert, beispielsweise durch zweiwertige Kationen. Der Ladungsausgleich kann bevorzugt durch Li*-Kationen erfolgen. Durch geeignete Dotierung kann die Leitfähigkeit der Struktur maßgeschneidert werden.

Darüber hinaus können erfindungsgemäß anstelle von Li, La, M und O auch beliebige andere Elemente oder Kombinationen von Elementen eingesetzt werden. Durch teilweise oder vollständige formale Substitution der Li-Kationen durch andere Metallkationen, insbesondere durch Alkaliionen, gelingt es, beliebige lonenleiter zu erhalten. Die erfindungsgemäßen festen lonenleiter sind durch die oben ausführlich beschriebene granatartige Struktur gekennzeichnet.

Somit stellt die vorliegende Erfindung einen festen lonenleiter mit einer granatartigen Kristallstruktur bereit, der die stöchiometrische Zusammensetzung

 $L_{5+x}A_vG_zM_2O_{12}$

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255 - 5 -

aufweist, worin

5

15

20

25

30

L jeweils unabhängig ein beliebiges bevorzugt einwertiges Kation ist,

A jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist,

G jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist,

M jeweils unabhängig ein drei-, vier- oder fünfwertiges Kation ist,

 $0 < x \le 3$, $0 \le y \le 3$, $0 \le z \le 3$ und

worin O teilweise oder vollständig ersetzt sein kann durch zweiwertige und/oder dreiwertige Anionen wie z.B. N³-.

Innerhalb einer Struktur dieser formalen Zusammensetzung können L, A, G und M jeweils gleich oder unterschiedlich sein.

L ist besonders bevorzugt ein Alkalimetallion, beispielsweise Li⁺, Na⁺ oder K⁺. Dabei sind insbesondere auch Kombinationen verschiedener Alkalimetallionen für L möglich.

A stellt ein beliebiges ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation oder beliebige Kombinationen davon dar. Bevorzugt können für A zweiwertige Metallkationen eingesetzt werden. Besonders bevorzugt sind Erdalkalimetallionen wie Ca, Sr, Ba und/oder Mg, sowie zweiwertige Übergangsmetallkationen wie z.B. Zn.

G stellt ein beliebiges zwei-, drei-, vier- oder fünfwertiges Kation oder beliebige Kombinationen davon dar. Bevorzugt können für G dreiwertige Metallkationen eingesetzt werden. Besonders bevorzugt ist G = La.

M stellt ein beliebiges zwei-, drei-, vier- oder fünfwertiges Kation oder beliebige Kombinationen davon dar. Bevorzugt können für M fünfwertige Kationen eingesetzt werden. Weiter bevorzugt ist M ein Übergangsmetall, das bevorzugt ausgewählt ist aus Nb und Ta. Weitere Beispiele für geeignete fünfwertige Kationen sind Sb und V. Bei der Auswahl von M ist es günstig, Übergangsmetall-lonen zu wählen die eine hohe Stabilität gegenüber einer Reduktion aufweisen. Am meisten bevorzugt ist M = Ta.

In einer Struktur der obigen Zusammensetzung kann O²- ganz oder teilweise durch andere Anionen ersetzt sein. Beispielsweise ist es günstig, O²- ganz oder teilweise durch andere zweiwertige Anionen zu ersetzen. Außerdem kann O²- auch durch dreiwertige Anionen aliovalent substituiert werden mit entsprechendem Ladungsausgleich.

In der obigen Zusammensetzung ist weiter

 $0 < x \le 3$, bevorzugt $0 < x \le 2$ und besonders bevorzugt $0 < x \le 1$;

 $0 \le y \le 3$, und $0 \le z \le 3$. Das stöchiometrische Verhältnis der Komponenten wird dabei so gewählt, dass eine insgesamt ungeladene granatartige Struktur vorliegt.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist L ein einwertiges Kation, A ist ein zweiwertiges Kation, G ist ein dreiwertiges Kation und M ist ein fünfwertiges Kation. Weiter ist in dieser bevorzugten Ausführungsform die Stöchiometrie der Verbindung bevorzugt:

$$L_{5+x}A_xG_{3-x}M_2O_{12}$$

worin x wie oben definiert ist und bevorzugt $0 < x \le 1$ ist.

20

25

30

5

10

15

Die vorliegende Erfindung stellt in einem spezielleren Aspekt einen festen Litiumionenleiter der stöchiometrischen Zusammensetzung Li₆ALa₂M₂O₁₂ bereit, wobei A ein zweiwertiges Metall bedeutet und M ein fünfwertiges Metall bedeutet. Innerhalb einer Struktur dieser formalen Zusammensetzung können A und M jeweils gleich oder unterschiedlich sein.

Vorzugsweise wird A ausgewählt aus Erdalkalimetallen, bevorzugt aus Ca, Sr, Ba und/oder Mg. Ebenfalls bevorzugt kann A aus zweiwertigen Übergangsmetallen ausgewählt werden wie beispielsweise A = Zn. Am meisten bevorzugt ist A = Sr oder Ba.

M kann ein beliebiges fünfwertiges Kation, beispielsweise ein Metall in der Oxidationsstufe +V sein, bevorzugt ist M ein Übergangsmetall, das

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255 - 7 -

bevorzugt ausgewählt ist aus Nb und Ta. Weitere Beispiele für geeignete fünfwertige Kationen sind Sb und V. Bei der Auswahl von M ist es günstig, Übergangsmetall-Ionen zu wählen die eine hohe Stabilität gegenüber einer Reduktion durch elementares Lithium aufweisen. Am meisten bevorzugt ist M = Ta.

5

10

15

20

25

30

Lithiumionenleiter der Zusammensetzung Li₆ALa₂M₂O₁₂ weisen eine granatartige Kristallstruktur auf. Gegenüber den bekannten Verbindungen der Zusammensetzung Li₅La₃M₂O₁₂ wurde La formal durch ein zweiwertiges Ion A und ein Lithium-Kation ersetzt und somit der Lithiumanteil der Struktur erhöht. Dadurch gelingt es, mit den Verbindungen der vorliegenden Erfindung deutlich verbesserte Lithiumionenleiter bereitzustellen.

Die Materialien der Zusammensetzung Li₆ALa₂M₂O₁₂ weisen gegenüber den Verbindungen des Standes der Technik eine erhöhte Lithiumleitfähigkeit auf. Beispielsweise liegt die Lithiumleitfähigkeit von Li₆ALa₂Ta₂O₁₂ (A = Sr, Ba) mit 10⁻⁵ S/cm bei 20 °C um eine Größenordnung höher als die von LIPON. Aufgrund der Granatstruktur der Verbindungen der vorliegenden Erfindung, bei der es sich um eine 3D-isotrope Struktur handelt, ist die Lithiumionenleitung ohne Vorzugsrichtung dreidimensional möglich.

Die elektronische Leitfähigkeit der Verbindungen der vorliegenden Erfindung ist dagegen vernachlässigbar gering. Die polykristallinen Proben der Verbindungen der vorliegenden Erfindung zeigen einen geringen Korngrenzenwiderstand, sodass die Gesamtleitfähigkeit sich nahezu ausschließlich aus der Volumenleitfähigkeit ergibt.

Ein weiterer Vorteil der Materialien ist ihre hohe chemische Stabilität. Die Materialien zeigen insbesondere keine erkennbaren Veränderungen unter Erwärmung in Kontakt mit geschmolzenem Lithium. Bei Temperaturen bis 350 °C und Gleichspannungen bis 6 V zeigen sich keine chemischen Zersetzungen.

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255 - 8 -

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung Verfahren zur Herstellung der festen Ionenleiter mit granatartiger Struktur. Die Verbindungen können durch Umsetzung entsprechender Salze und/oder enthaltenen Elemente, beispielsweise durch eine Oxide der gebildet werden. Besonders geeignete Festphasenreaktion Ausgangsmaterialien sind Nitrate, Carbonate und Hydroxide, die im Verlauf der Umsetzung in entsprechende Oxide umgewandelt werden.

5

10

15

20

25

30

Spezieller betrifft die vorliegende Erfindung Verfahren zur Herstellung der festen Ionenleiter der Zusammensetzung $L_{5+x}A_xG_{3-x}M_2O_{12}$ (z.B. Li₆ALa₂M₂O₁₂₎. Die Materialien können durch Umsetzung entsprechender Salze und/oder Oxide von A, G und M mit einem Hydroxid, Nitrat oder Carbonat von L in einer Festphasenreaktion erhalten werden. A und M sind dabei wie oben definiert. Bevorzugt wird das zweiwertige Metall A in Form von Nitraten eingesetzt. Dabei sind Ca(NO₃)₂, Sr(NO₃)₂ und Ba(NO₃)₂ bevorzugt. Für G wird bevorzugt La eingesetzt, welches bevorzugt in Form von La₂O₃ verwendet wird. M wird vorteilhafterweise als Oxid eingesetzt, bevorzugt sind Nb₂O₅ und Ta₂O₅. L wird bevorzugt in Form von LOH, LNO₃ oder L₂CO₃ eingesetzt. Beispielsweise kann bevorzugt LiOH·H₂O verwendet werden. Um einen Gewichtsverlust an L (z.B. L = Li) bei der Wärmebehandlung der Proben auszugleichen, wird das entsprechende Salz bevorzugt im Überschuss eingesetzt, geeignet ist beispielsweise ein Überschuss von 10 %.

Die Ausgangsstoffe werden in einem ersten Schritt gemischt und können beispielsweise durch Zirkonoxid-Kugelmahlen in 2-Propanol gemahlen werden. Das so erhaltene Gemisch wird anschließend für mehrere Stunden, bevorzugt für 2-10 h, an Luft auf Temperaturen im Bereich von bevorzugt 400-1000 °C erhitzt. Besonders geeignet sind dabei Temperaturen von ca. 700 °C und eine Wärmebehandlungsdauer von etwa 6 Stunden. Anschließend wird erneut ein Mahlvorgang durchgeführt, vorzugsweise ebenfalls durch Zirkonoxidkugelmahlen in 2-Propanol. Das Reaktionsprodukt wird anschließend bei isostatischem Druck in Formstücke, beispielsweise in

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255
- 9 -

Pellets, gepresst. Diese werden dann für mehrere Stunden, bevorzugt für 10-50 h, weiter bevorzugt für 20-30 h, bei Temperaturen im Bereich von bevorzugt 700-1200 °C, weiter bevorzugt 800-1000 °C, gesintert. Besonders geeignet sind dabei Temperaturen von ca. 900 °C und eine Wärmebehandlungsdauer von etwa 24 Stunden. Bei diesem Sintervorgang ist es vorteilhaft, die Proben mit einem Pulver der gleichen Zusammensetzung abzudecken, um übermäßige Verluste des L-Hydroxids zu vermeiden.

5

15

20

25

30

Die mit dem Herstellungsverfahren der vorliegenden Erfindung erhaltenen festen Ionenleiter (z.B. Lithiumionenleiter) sind als Festkörperelektrolyte ein wertvolles Ausgangsmaterial.

Da die Materialien eine außergewöhnlich hohe lonenleitfähigkeit bei vernachlässigbarer Elektronenleitung besitzen, können sie als Feststoffelektrolyt für Batterien (z.B. Lithiumbatterien) mit sehr hoher Energiedichte verwendet werden. Die hohe Stabilität der Materialien gegenüber chemischen Reaktionen z.B. mit elementarem Lithium und gängigen Elektrodenmaterialien führt dazu, dass beispielsweise die festen Lithiumionenleiter der vorliegenden Erfindung in Lithiumionenbatterien praktisch anwendbar sind.

Auch der Widerstand der Phasengrenze zwischen dem Feststoffelektrolyt der vorliegenden Erfindung und den Elektroden ist im Vergleich zu üblichen Elektrolytmaterialien sehr klein. Dadurch können unter Verwendung der erfindungsgemäßen Materialien Batterien mit vergleichsweise hoher Leistung (hohen Strömen) hergestellt werden. Die Verwendung der Festkörperelektrolyte der vorliegenden Erfindung bedeutet eine erhöhte Sicherheit gegenüber der Verwendung von flüssigen Elektrolyten. Dies ist inbesondere bei der Anwendung in Kraftfahrzeugen von Vorteil.

In einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der festen Ionenleiter (z.B. Lithiumionenleiter) in elektrochromen Systemen WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255

(Fenster, Bildschirme, Fassaden etc.) sowie für die instantane Energiespeicherung und -abgabe in Superkondensatoren (Supercaps). Unter Verwendung der erfindungsgemäßen Ionenleiter gelingt es dabei, Energiedichten von Kondensatoren mit 100 F/cm³ zu erreichen. Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist die Verwendung der granatartigen festen Ionenleiter als Sensoren, beispielsweise für zahlreiche Gase.

Die festen Ionenleiter der vorliegenden Erfindung können in Form von Pellets oder als dünne Schichten, in kristalliner oder amorpher Form verwendet werden.

Figuren:

5

10

15

20

25

30

- Fig. 1 zeigt eine Einheitszelle der Kristallstruktur von Li₅La₃M₂O₁₂ (M=Nb, Ta);
- Fig. 2 zeigt die gemessene Leitfähigkeit von Li₆BaLa₂Ta₂O₁₂ im Vergleich mit anderen festen Lithiumionenleitern. Die erfindungsgemäßen Materialien besitzen sehr hohe ionische Leitfähigkeiten, die sich mit denen von Li_{3.5}P_{0.5}Si_{0.5}O₄ oder sogar Li₃N vergleichen lassen.
- Fig. 3 zeigt den Gleichgewichtselektronenstrom als Funktion der angelegten Spannung für Li₆BaLa₂Ta₂O₁₂, erhalten bei 22 °C und bei 44 °C durch Hebb-Wagner (HW)-Messungen mit einer Lithiumionen-blockierenden Elektrode unter Verwendung von Lithium als Referenzelektrode. Die Messungen wurden in einer mit Argon gefüllten Glovebox bei einem Sauerstoffpartialdruck < 1ppm durchgeführt.

Die vorliegende Erfindung wird durch das folgende Beispiel weiter veranschaulicht.

Beispiel: Herstellung von Pellets aus Li₆ALa₂Ta₂O₁₂ (A = Ca, Sr, Ba)

La₂O₃ (vorgetrocknet bei 900 °C für 24 h), Nb₂O₅ und A(NO₃)₂ wurden in stöchiometrischem Verhältnis mit einem 10%igen Überschuss an LiOHH₂O vermischt und unter Verwendung von Zirkonoxid-Kugeln für 12 h in 2-Propanol gemahlen. Die erhaltene Mischung wurde für 12 h an Luft auf 700 °C erhitzt und anschließend erneut kugelgemahlen. Anschließend wurde die Mischung mit isostatischem Druck zu Pellets gepresst und mit einem Pulver derselben Zusammensetzung bedeckt um übermäßige Verluste des Lithiumoxids zu vermeiden. Die Pellets wurden für 24 h bei 900 °C gesintert. Anschließend wurde die Leitfähigkeit und die chemische Stabilität der erhaltenen festen Lithiumionenleiter untersucht. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 und in den Figuren 2 und 3 gezeigt.

Tabelle 1: Widerstand von Li₆ALa₂Ta₂O₁₂ (A = Sr, Ba) bei 22 °C an Luft

Verbindung	R _{vol}	C _{vol}	R _{gb}	C _{gb}	Cel	σ _{total}	Ea
	[kΩ]	[F]	[kΩ]	[F]	[F]	[Scm ⁻¹]	[eV]
Li ₆ SrLa ₂ Ta ₂ O ₁₂	18,83	3,0x10 ⁻¹¹	3,68	8,5x10 ⁻⁹	5,7x10 ⁻⁶	7,0x10 ⁻⁶	0,50
Li ₆ BaLa ₂ Ta ₂ O ₁₂	3,45	1,2x10 ⁻¹⁰	1,34	1,3x10 ⁻⁷	1,2x10 ⁻⁶	4,0x10 ⁻⁵	0,40

voi: Volumen

5

10

15

gb: Korngrenzen

5

10

30

Ansprüche

- Fester Ionenleiter, dadurch gekennzeichnet, dass er eine granatartige Kristallstruktur aufweist und dass er eine größere Ionenleitfähigkeit als 3,4x10-6 S/cm zeigt.
- 2. Fester Ionenleiter, dadurch gekennzeichnet, dass er eine granatartige Kristallstruktur aufweist und dass er eine stöchiometrische Zusammensetzung aufweist, die formal durch aliovalente Substitution von Li₅La₃M₂O₁₂, worin M Nb oder Ta ist, abgeleitet ist.
- Fester lonenleiter dadurch gekennzeichnet, dass er eine granatartige 3. Kristallstruktur aufweist und dass die er stöchiometrische Zusammensetzung L_{5+x}A_yG_zM₂O₁₂ aufweist, worin 15 L jeweils unabhängig ein beliebiges bevorzugt einwertiges Kation ist, A jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist, G jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist, M jeweils unabhängig ein drei-, vier- oder fünfwertiges Kation ist, $0 < x \le 2, 0 \le y \le 3, 0 \le z \le 3, \text{ und}$ 20 worin O teilweise oder vollständig ersetzt sein kann durch zweiwertige
- 4. Fester lonenleiter nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die stöchiometrische Zusammensetzung

 $L_{5+x}A_xG_{3-x}M_2O_{12}$

ist, und worin
0 < x ≤ 1 ,
L ein einwertiges AlkalimetaII-Kation ist,
A ein zweiwertiges Metallkation ist,
G ein dreiwertiges Kation ist, und
M ein fünfwertiges Kation ist.

und/oder dreiwertige Anionen wie z.B. N3-.

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255 - 13 -

- 5. Fester Ionenleiter nach Anspruch 3 oder 4, wobei L ausgewählt ist aus Li, Na und K jeweils gleich oder verschieden sein kann.
- 6. Fester Ionenleiter nach Anspruch 5, wobei L = Li ist.

5

15

30

- 7. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 6, wobei A ausgewählt ist aus zweiwertigen Kationen, bevorzugt Erdalkalimetallionen.
- 10 8. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 7, wobei M ausgewählt ist aus Übergangsmetallionen
 - 9. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 8, wobei A ausgewählt ist aus Ca, Sr und/oder Ba und wobei M ausgewählt ist aus Nb und Ta.
 - 10. Fester lonenleiter nach Anspruch 8 oder 9, wobei A ausgewählt ist aus Sr und Ba und wobei M Ta ist.
- 11. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass er bei Lithium-Aktivitäten entsprechend einer Spannung von 5 V gegenüber elementarem Lithium stabil ist.
- 12. Verfahren zur Herstellung eines festen Ionenleiters nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass Salze und/oder Oxide von L, A, G und M und miteinander umgesetzt werden.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung in einer Festphasenreaktion erfolgt.
 - 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 oder 13 zur Herstellung eines festen lonenleiters nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass L und A in Form von Nitraten, Carbonaten oder Hydroxiden eingesetzt

WO 2005/085138 PCT/EP2005/002255

- 14 -

werden und mit G₂O₃ und M₂O₅ umgesetzt werden.

5

10

15

20

25

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 14, welches die folgenden Schritte umfasst:
 - (a) Mischen der Ausgangsstoffe und Kugelmahlen, vorzugsweise mit Zirkonoxid-Kugeln in 2-Propanol,
 - (b) Erhitzen des Gemischs aus (a) an Luft für 2-10 h auf 400-1000 °C;
 - (c) Kugelmahlen, vorzugsweise mit Zirkonoxid-Kugeln in 2-Propanol;
 - (d) Pressen des Gemischs mit isostatischem Druck zu Pellets; und
 - (e) Sintern der mit einem Pulver der gleichen Zusammensetzung bedeckten Pellets für 10-50 h bei 700-1200 °C.
- 16. Verfahren nach Anspruch 15, wobei in Schritt (b) das Gemisch für 6h auf 700 °C erhitzt wird; und in Schritt (e) die Pellets für 24h bei 900 °C gesintert werden.
- 17. Verwendung eines festen Ionenleiters nach einem der Ansprüche 1 bis 11 in Batterien, Akkumulatoren, Supercaps, Brennstoffzellen, Sensoren und/oder elektrochromen Vorrichtungen wie Fenstern, Bildschirmen und Fassaden.
- 18. Verwendung nach Anspruch 18, wobei der feste lonenleiter in Form von Pellets, als dünne Schicht, in kristalliner oder amorpher Form verwendet wird.

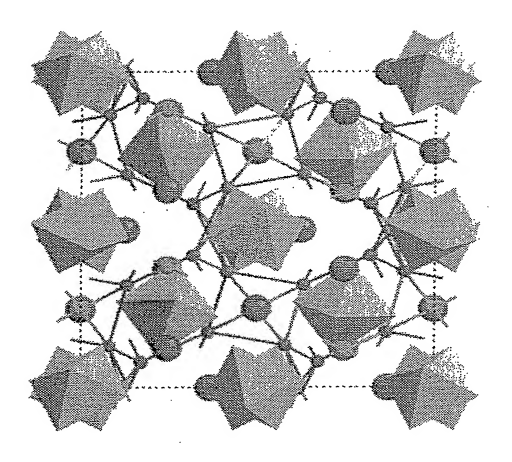


Fig. 1

Temperature (℃)

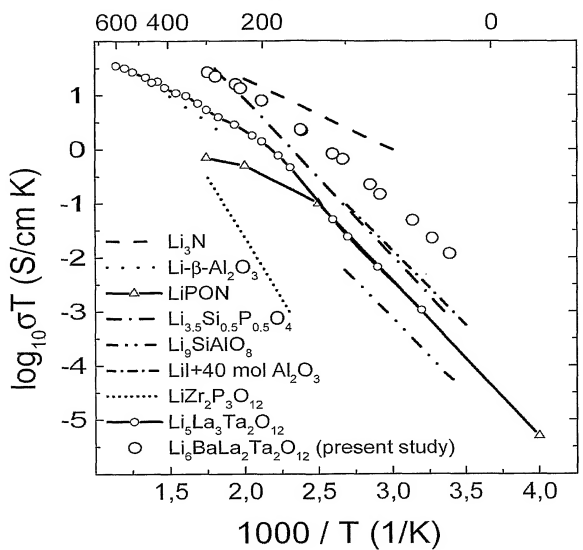


Fig. 2

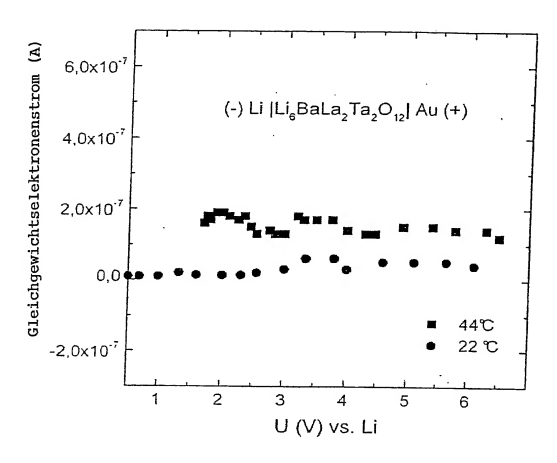


Fig. 3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interreshal Application No PCT/EP2005/002255

A. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER C01G33/O0 C01G35/00 C01G1/02	001001/000	004005/405	
IPC /			C04B35/495	
	H01M10/40 H01M6/18 H01M8/12	2 H01B1/12		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC		
B. FIELDS				
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)		
IPC /	CO1G CO1B CO4B H01M H01B			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that ${f s}$	uch documents are included in th	ne fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search to	erms lised)	
	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data			
LIO III	ternar, orien ADS Data, wit Data			
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.	
P,X	THANGADURAI, VENKATARAMAN ET AL:		2,3,5,6,	
	Structure Revision and Identifica Li+-Ion Migration Pathways in the		8,11-13,	
	Garnet—like Li5La3M2012 ($M = Nb$,		15,17,18	
	Oxides"	14)		
	CHEMISTRY OF MATERIALS , 16(16),			
	CODEN: CMATEX; ISSN: 0897-4756, 2	.004,		
	XP002329147 the whole document			
Х	THANGADURAI, VENKATARAMAN ET AL:		2,3,5,6,	
	fast lithium ion conduction in ga	rnet-type	8,11-13,	
	Li5La3M2O12 (M = Nb, Ta)" JOURNAL OF THE AMERICAN CERAMIC S	OCTETY	15,17,18	
	86(3), 437-440 CODEN: JACTAW; ISS			
	0002-7820, 2003, XP002329148	•		
Α	the whole document		1	
		1		
	-	/		
χ Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members	are listed in annex.	
° Special cat	Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date			
	A* document defining the general state of the art which is not			
"E" earlier d	invention E" earlier document but published on or after the international "Y" document of particular relevances the element invention			
"L" docume	filing date Cannot be considered novel or cannot be considered to inventive step when the document is taken alone.			
which i citation	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular releva	ince; the claimed invention	
"O" docume	other means cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined to being obvious to a person skilled			
"P" docume	P* document published prior to the international filing date but in the art.			
later than the priority date claimed "&" document member of the same pate. Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search				
	social completion of the international course	bate of maining of the interna	gional sealon report	
24	4 May 2005	09/06/2005		
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer		
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk			
	Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Nobis, B		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interreshal Application No
PCT/EP2005/002255

		PCT/EP2005/002255		
	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X	MAZZA, D.: "Remarks on a ternary phase in the lanthanum sesquioxide-metal oxide (M2O5)-lithium oxide system (M = Nb, Ta)" MATERIALS LETTERS, 7(5-6), 205-7 CODEN: MLETDJ; ISSN: 0167-577X, 1988, XP002329149 the whole document	2,3,5,6, 8,11-14		
	THANGADURAI V ET AL: "Investigations on electrical conductivity and chemical compatibility between fast lithium ion conducting garnet-like Li6BaLa2Ta2012 and lithium battery cathodes" JOURNAL OF POWER SOURCES, ELSEVIER SEQUOIA S.A. LAUSANNE, CH, vol. 142, no. 1-2, 24 March 2005 (2005-03-24), pages 339-344, XP004812990 ISSN: 0378-7753 the whole document	1-18		

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2005/002255

IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C01G33/00 C01G35/00 C01G1/02 H01M10/40 H01M6/18 H01M8/12		C04B35/495
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE		
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C01G C01B C04B H01M H01B	ole)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierte	en Gebiete fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. ve	rwendete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
P,X	THANGADURAI, VENKATARAMAN ET AL: Structure Revision and Identifica Li+-Ion Migration Pathways in the Garnet-like Li5La3M2012 (M = Nb, Oxides" CHEMISTRY OF MATERIALS, 16(16),	ation of Ta) 2998-3006	2,3,5,6, 8,11-13, 15,17,18
V	CODEN: CMATEX; ISSN: 0897-4756, 2 XP002329147 das ganze Dokument		
X	THANGADURAI, VENKATARAMAN ET AL: fast lithium ion conduction in ga Li5La3M2O12 (M = Nb, Ta)" JOURNAL OF THE AMERICAN CERAMIC S 86(3), 437-440 CODEN: JACTAW; ISS 0002-7820, 2003, XP002329148	SOCIETY ,	2,3,5,6, 8,11-13, 15,17,18
Α	das ganze Dokument		1
	_	-/	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Patentfar	milie
"A" Veröffer aber ni	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : tlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum ve Anmeldung nicht kollidiert, s Erfindung zugrundeliegende	nach dem internationalen Anmeldedatum röffentlicht worden ist und mit der ondern nur zum Verständnis des der n Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
Anmele "L" Veröffen	Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist utlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser	erer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Veröffentlichung nicht als neu oder auf hend betrachtet werden
	in Im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonde kann nicht als auf erfinderisch	erer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung cher Tätigkeit beruhend betrachtet
ausgef "O" Veröffer	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung.	werden, wenn die Veröffentl	ichung mit einer oder mehreren anderen ategorie in Verbindung gebracht wird und
eine Bo "P" Veröffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen i "&" Veröffentlichung, die Mitglied	Fachmann naheliegend ist
Datum des A	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internati	onalen Recherchenberichts
24	4. Mai 2005	09/06/2005	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bedlenstel	er
	Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Nobis, B	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interimenales Aktenzeichen
PCT/EP2005/002255

C.(Fortsetzu Kategorie°	MAZZA, D.: "Remarks on a ternary phase in	eile	Betr. Anspruch Nr.
	MAZZA, D.: "Remarks on a ternary phase in	eile	Betr. Anspruch Nr.
x	MAZZA, D.: "Remarks on a ternary phase in		
_A	the lanthanum sesquioxide-metal oxide (M2O5)-lithium oxide system (M = Nb, Ta)" MATERIALS LETTERS , 7(5-6), 205-7 CODEN: MLETDJ; ISSN: 0167-577X, 1988, XP002329149 das ganze Dokument		2,3,5,6, 8,11-14
	other based states design		1
A T	THANGADURAI V ET AL: "Investigations on electrical conductivity and chemical compatibility between fast lithium ion conducting garnet-like Li6BaLa2Ta2012 and lithium battery cathodes" JOURNAL OF POWER SOURCES, ELSEVIER SEQUOIA S.A. LAUSANNE, CH, Bd. 142, Nr. 1-2, 24. März 2005 (2005-03-24), Seiten 339-344, XP004812990 ISSN: 0378-7753 das ganze Dokument		1 1-18
1 1 2 3 4 4 5			
			1